BEST AVAILABLE-COPY

Rec'd PCT/PTO 11 MAR 2005 PCTER 0 3 / 0 2 7 1 3

INDI

INSTITUT

NATIONAL DE

LA PROPRIETE

INDUSTRIELLE

REC'D 28 NOV 2003
WIPO PCT 6

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 2 9 SEP. 2003

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b) Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.lml fr



ı er depor EVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UT Code de la propriété intellectue



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

作组织
E DIO

D4	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 540 W / DIDESTI
REMISE DES PIÉCES DATE	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÈE
13 SEPT 200	A doi my couliffed outstude pour print transport
N° D'ENREGISTREMENT PI PARIS B	
	Cabinet REGIMBEAU
-	1416 20, rue de Chazelles
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	2 CCD 2002 75847 PARIS CEDEX 17
	SEP. 2002 FRANCE
Vos références pour ce dossier	
(facultatif) 239864 D20360 NT	
Confirmation d'un dépôt par téléc	
MATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des Alcasos guivantes
Demande de brevet	
Demande de certificat d'utilité	
Demande divisionnaire	
Demande de bre	initiale N° Date
on demande de certificat d'utt	initiale N° Date
Transformation d'une demande d	
brevet européen Demande de bre	
DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE I LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE FRA	Pays ou organisation Date N° Pays ou organisation Date N°
	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
DENIANDEUR (Cochez l'une de	Personne morale Personne physique
Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF	LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES. GROUPEMENT D'INTERET PUBLIC 180036147
Domicile Rue ou Code postal et v	Zone d'activité de Courtaboeuf - 3, avenue des Tropiques 91940 LES ULIS
Pays	
Nationalité	FRANCE
NO 4- 4515-1 C	Française N° de télécopie (faculiatif)
N° de téléphone (facultalif)	The state of the s



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UNE TÉ



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



REMISE DES PIÈCES DATE	Réservé à l'INPI	Committee of the Commit		
	SEPT 2002			
N° D'ENREGISTREMENT				
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR		6		
THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE OWNER.	NAME OF TAXABLE PARTY OF TAXABLE PARTY OF TAXABLE PARTY OF TAXABLE PARTY.	UB 340 W / OICS		
Vos références pour ce dossier : (facultatif)		239864 NT		
MANDATAINS (Filtra lien)				
Prénom				
Cabinet ou So	ciété			
N ^o de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel		Cabinet REGIMBEAU		
Adresse	Rue	20, rue de Chazelles		
	Code postal et ville			
Alo de tra	Pays	75847 PARIS CEDEX 17		
N° de téléphor		01 44 29 35 00 01 44 29 35 99		
N° de télécopie <i>(facultatif)</i> Adresse électronique <i>(facultatif)</i>		info@regimbeau.fr		
Alleman and the second	The second secon	moogregamocau.ii		
7 WENTELL 1ST		les le pergreture sons adequentements des percentes physiques		
Les demandeurs et les inventeurs		□ Oui		
sont les mêmes personnes		M Non: Cans ce ses remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)		
CEL PROPERTOR PROVINCENCE AND ADDRESS.		the come of the 6 and of the course of the stand of the stand of the standard		
Établissement immédiat ou élablissement différa		X		
Palement échelonné de la redevance		Uniquement pour les perconnes physiques effectuent elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non		
TO REDUCTION E	an Junia	Uniquement your les personnes physiques		
des gedenarioes		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un aris de non-imposition)		
		Obtenue autérieurement à ce dépôt pour cette invention (poindre une copie de la décisien d'admission à l'assistance gratuite ou indequer sa référence). AG		
Si vous trez u indiquez le no	rillisé l'Imprimé aSulten, mbre de pages jointes			
SIGNATURE D SU DU MANDE (Nom et quelle	u delegandeur Staire (* duglereteire) ————————————————————————————————————	VISA DE LA PRÉFECTURE GU DE L'APPL		

La présente invention concerne un procédé pour mesurer l'activation d'une cellule effectrice appartenant au système immunitaire ou modifiée in vitro par un anticorps monoclonal (AcMo) ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

L'immunothérapie à l'aide d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux est en passe de devenir un des aspect les plus importants de la médecine. En revanche, les résultats obtenus lors d'essais cliniques apparaissent contrastés. En effet, il peut s'avèrer que l'anticorps monoclonal ne soit pas suffisamment efficace. Aujourd'hui, la recherche s'oriente sur le fragment Fcy de l'immunoglobuline afin d'améliorer les propriétés des anticorps. A terme, cela devrait permettre l'obtention d'anticorps qui interagissent et activent les récepteurs des cellules effectrices (macrophage, lymphocyte T, H et NK).

15

L'activité biologique de certaines immunoglobulines G est dépendante de la structure des oligosaccharides présents sur la molécule, et notamment sur sa partie Fc. Les molécules IgG de toutes les sous-classes humaines et murines possèdent un Noligosaccharide fixé au domaine CH2 de chaque chaîne lourde (au résidu Asn 297 pour les IgG humaines). L'influence de ce résidu glycannique sur la capacité de l'anticorps à interagir avec des molécules effectrices (Fc récepteurs et complément) a été démontrée. L'inhibition de glycosylation d'une IgG1 humaine, par culture en présence de Tunicamycine, provoque par exemple une diminution de 50 fois de l'affinité de cet anticorps pour le récepteur FcγRI présent sur les monocytes et macrophages (Leatherbarrow et al, 1985). La fixation au récepteur FcγRIII est également affectée par la perte de carbohydrates sur l'IgG, puisqu'il a été décrit qu'une IgG3 non

glycosylée est incapable d'induire une lyse de type ADCC par l'intermédiaire du récepteur FcyRIII des cellules NK (Lund et al, 1990).

Mais, au-delà de la présence nécessaire de ces résidus glycanniques, c'est plus précisément l'hétérogénéité de leur structure qui peut aboutir à des différences dans la capacité à engager des fonctions effectrices. Des profils de galactosylation variables en fonction des individus (IgG1 humaines sériques) ont été observés. Ces différences reflètent probablement des disparités dans l'activité des galactosyltransférases et autres enzymes entre les clones cellulaires de ces individus (Jefferis et al, 1990). Alors que cette hétérogénéité normale des processus post-traductionnels génère différentes glycoformes (même dans le cas d'anticorps monoclonaux), elle peut conduire à des structures atypiques associées à certains états pathologiques comme l'arthrite rhumatoïde, la maladie de Crohn, pour lesquelles une proportion importante de résidus agalactosylés a été mise en évidence (Parekh et al, 1985).

Devant la complexité posée par la relation existante entre les différentes structures glycanniques et l'activité des anticorps, il serait utile de pouvoir discriminer rapidement quels sont les anticorps efficaces et permettre ainsi de sélectionner des lignées cellulaires produisant des anticorps ayant une meilleur efficacité ou des propriétés spécifiques dans l'activation ou l'inhibition de certains composants du système immunitaire.

Dans la demande FR 0004685 du 12 avril 2000 (LFB), nous avions décrit un nouveau procédé de préparation d'un anticorps monoclonal capable d'activer les cellules effectrices exprimant le FcyRIII. Dans ce procédé, on teste des anticorps monoclonaux provenant d'hybridomes ou de lignées transfectées dans un mélange réactionnel comprenant les cellules cibles desdits anticorps, des cellules effectrices comprenant des cellules exprimant le FcyRIII et des IgG polyvalentes. Ainsi, on peut déterminer le pourcentage de lyse des cellules cibles et sélectionner des anticorps monoclonaux qui activent les cellules effectrices provoquant une lyse significative des cellules cibles

(activité ADCC de type FcγRIII). Par exemple, la partie Fab de l'anticorps anti-D va se fixer sur l'antigène Rhésus D porté par les hématies. Suite à cette fixation, sa partie Fc se fixe alors sur le récepteur Fc gamma RIII ou CD16 de la cellule effectrice (cellule NK). Ce « sandwich » induit la sécrétion de substances chimiques de type perforines qui vont lyser le globule rouge. Il s'agit donc d'une cytotoxicité cellulaire anticorps dépendante (CCDA) ou ADCC en anglais. Pour se rapprocher des conditions physiologiques, le test est effectué en présence d'immunoglobulines polyvalentes humaines.

- Dans le cadre de l'invention, on a trouvé que la fixation d'un anticorps sur son ligand peut induire une activation de la cellule Jurkat transfectée CD16 induisant la sécrétion d'IL2. Une forte corrélation est observée entre la sécrétion d'IL2 par Jurkat CD16 et l'activité ADCC médiée par le CD16 des cellules effectrices.
- L'invention propose l'utilisation du test jurkat CD16 par mesure d'IL2 sécrétée comme alternative aux tests ADCC, en particulier pour un suivi ou le criblage d'activité biologique d'anticorps à usage thérapeutique.

20 Description

25

30

.5

Ainsi, la présente invention se rapporte à un procédé pour mesurer l'activation d'une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, transformée ou non, par un anticorps monoclonal (AcMo) ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

En entend par cellule transformée, une cellule modifiée génétiquement de sorte à exprimer un récepteur, en particulier le récepteur CD16.

De préférence, on utilise une lignée Jurkat transfectée avec un vecteur d'expression codant pour le récepteur CD16 comme cellule effectrice. Cette lignée est particulièrement avantageuse car elle est immortalisée et se développe indéfiniment dans des milieux cultures.

5

15

20

25

30

Parmi les cytokines que l'on peut quantifier au moins une cytokine sélectionnée parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6..., TNFa et IFNγ. On choisit avantageusement l'interleukine IL-2.

10 Le taux de cytokine produite est un marqueur d'activation ou d'inhibition des cellules effectrices.

De préférence le taux d'interleukine IL2 sécrétée reflète la qualité de l'anticorps fixé par le récepteur CD16 quant à son intégrité (fonction FC) et à son efficacité (site antigénique) de liaison à l'antigène. La mesure du taux d'IL2 est corrélée à une activité du type ADCC.

Dans un autre aspect, l'invention concerne un procédé pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Ce procédé est particulièrement adapté pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal de spécificité anti-Rh D du globule rouge humain.

Dans un autre aspect, l'invention concerne un procédé pour évaluer la capacité d'une cellule à produire un anticorps monoclonal efficace, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et

de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Ce procédé peut être mise en œuvre pour des cellules utilisées pour la production d'anticorps thérapeutiques, telles que CHO, YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines, les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines.

Ce procédé peut également être appliquée à l'évaluation de la production d'AcMo par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.

10

15

5

Dans un aspect complémentaire, l'invention vise un procédé pour évaluer l'efficacité et de l'intégrité d'anticorps polyclonaux après une étape ou plusieurs étape de purification, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps purifié et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Les procédés décrits ci-dessus peuvent éventuellement être réalisés en présence d'immunoglobulines humaines (IVIg).

A titre d'exemple, on sélectionnera les anticorps pour lesquels une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 est observée par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou un anticorps donné comme référence négative.

L'invention vise également l'utilisation du procédé décrit ci-dessus pour sélectionner des anticorps efficace pour un traitement thérapeutique.

25

A l'inverse, l'invention vise également à évaluer la capacité de réponse des cellules effectrices du patient lorsqu'elles sont mises en présence d'un anticorps monoclonal ou polyclonal donné destiné à traiter le patient et qu'elles sont mises dans les conditions décrites de l'invention.

5

10

Légende

Figure 1 : Description du test ADCC CMN.

Les cellules mononuclées en présence de Tégéline (IVIg) sont incubées avec les anticorps anti-Rhésus D et des hématies Rhésus + (cible). Après une nuit à 37°C, on mesure la lyse des hématies par mesure de l'hémoglobine relarguée dans le milieu réactionnel.

Figure 2: Description du test ADCC NK

Les cellules NK purifiées sont incubées avec les anticorps anti-Rhésus D et des hématies Rhésus + (cible). Après une nuit à 37°C, on mesure la lyse des hématies par mesure de l'hémoglobine relarguée dans le milieu réactionnel.

Figure 3: Résultats ADCC NK et inhibition par l'anti-CD16 « 3G8 ».

20

Figure 4: Description du test Jurkat CD16.

Des cellules Jurkat CD16 sont mélangées avec différents anticorps anti-D en présence d'hématies rhésus + et de PMA. Après une nuit d'incubation, la libération d'IL-2 dans le surnageant est quantifiée par ELISA.

25

Figure 5 : Résultats du test Jurkat CD16.

Commentaires : les anticorps positifs en ADCC-NK induisent une sécrétion d'IL2 en présence de Jurkat CD16 et de leur cible.

30

Exemple 1: Test Jurkat CD16

Anticorps témoins :

Anticorps polyclonaux WinRho, anticorps monoclonal DF5-EBV, anticorps monoclonal DF5-YB2/0

Principe:

5

Ce test estime la capacité des anticorps anti-D à se fixer sur le récepteur CD16 (Fc gamma RIII) exprimé sur les cellules Jurkat CD16 et à induire la secrétion d'IL2.

10 Ce test consiste à mettre en contact en P96 : les anticorps anti-D, les hématies Rhésus positives traitées à la papaïne, les cellules Jurkat CD16 et du PMA.

Après une nuit d'incubation à 37°C, on centrifuge les P96 et on dose dans le surnageant la quantité d'IL2 secrétée.

Mode opératoire

15 Matériel

Anticorps témoins positif: Poly-D WinRho, DF5 YB2/0.

Anticorps témoins négatifs: DF5

Hématies Rhésus positif

Cellules Jurkat CD16

20 Kit dosage IL2 : Quantikine de chez R/D.

Methode

Traitement à la papaïne des hématies.

1ml de culot d'hématies incubé avec 1ml d'une solution de papaïne (1mg/ml) diluées en PBS incubée 10mn à 37°C. Puis 3 lavages en H2O-NaCl 0.15M.

- 25 Mélange réactionnel :
 - -Anticorps: 50µl d'une dilution à 150ng/ml en IMDM 5% SVF
 - -PMA 50µl d'une dilution à 40ng/ml en IMDM 5% SVF
 - -Hématies traitées à la papaïne. 50µl à 8 106/ml en IMDM 5% SVF
 - -Jurkat CD16. $50\mu l$ à 2x106/ml en IMDM 5% SVF
- 30 Incubation 1 nuit à 37°C



Puis centrifugation des plaques, prélèvement de 100µl de surnageants et dosage d'IL2 avec le kit commercial. lecture à 450nm.

On donne les valeurs (en pg/ml) sous forme d'histogramme pour chaque échantillon.

Exemple 2: Corrélation in vitro entre ADCC et libération d'IL-2 de Jurkat CD16.

Pour cette étude, 3 anticorps monoclonaux anti-D ont été comparés.

5

25

30

10 Mab DF5-EBV a été produit par des Lymphocytes B humain obtenus chez un donneur immunisé D-négatif et immortalisés par transformation avec EBV. Cet anticoprs a été utilisé comme contrôle négatif étant donné qu'il a été montré qu'il est incapable d'éliminer les globules rouges rhésus positifs de la circulation lors d'un essai clinique. L'anticorps monoclonal (Mab) DF5-YB2/0 a été obtenu en exprimant la séquence primaire de EBV-DF5 dans la lignée YB2/0. L'anticorps monoclonal R297 et d'autres anticorps recombinants ont également été exprimés dans YB2/0.

On a testé ces anticorps in vitro pour leur capacité à induire une lyse des globules rouges traités à la papaïne en utilisant des cellules PBL comme effecteur.

Tous les tests ont été effectués en présence d'immunoglobulines humaines (IVIg) de sorte à reconstituer les conditions physiologiques.

On pense que les IVIg se lient avec une haute affinité au FcgammaRI (CD64). Les deux Mab DF5-YB2/0 et R297 induisent une lyse des globules rouges à un niveau comparable à celui des anticorps WinRho. En revanche, le Mab DF5-EBV est complètement inefficace.

Dans une deuxième série d'expérience, des cellules NK purifiées et des globules rouges non traités ont été utilisés comme effecteur et cibles respectivement. Après 5 heures d'incubation, les Mabs antiD-R297 et DF5-YB2/0 se sont montrés capables de provoquer la lyse des globules rouges, alors que DF5-EBV reste inefficace.

Dans ces deux expériences, la lyse des globules rouges a été inhibée par Mab 3G8 dirigé contre le FcgammaRIII (CD16).

Pris ensemble, ces résultats démontrent que l'ADCC provoquée par Mab R297 et Mab DF5-YB2/0 implique le FcgammaRIII exprimé à la surface des cellules NK.

Dans le cadre de l'invention, une troisième série d'expériences a mis en valeur un test in vitro à l'aide de cellule Jurkat CD16 pour évaluer l'efficacité d'anticorps anti-D. Les Mab ont été incubés pendant la nuit avec des globules rouges rhésus positifs et des cellules Jurkat CD16. La libération d'IL-2 dans le surnageant à été évaluée par ELISA. Une forte corrélation entre l'ADCC et l'activation des cellules Jurkat a été observée, ce qui implique que ce test peut être utilisé pour faire la discrimination des Mabs anti-D en fonction de leur réactivité envers FcgammaRIII (CD16).

10

En conclusion, ces données montrent l'importance des modifications posttraductionnelles de la structure des anticorps pour leur activité ADCC spécifique du FcgammaRIII. La libération de cytokines telles que IL-2 reflète cette activité.

> خز متعاد

· •

REFERENCES

10

20

Jefferis, R., Lund, J., Mizutani, H., Nakagawa, H., Kawazoe, Y., Arata, Y. and Takahashi, N. A comparative study of the N-linked oligosaccharides structure of human IgG Subclass proteins. Biochem. J., 268: 529-537 (1990).

Leatherbarrow, R.J., Rademacher, T.W., Dwek, R.A., Woof, J.M., Clark, A., Burton, D.R., Richardson, N. and Feinstein, A. Effector functions of monoclonal aglycosylated mouse IgG2a; binding and activation of complement component C1 and interaction with human Fc receptor. Molec. Immun. 22, 407-415 (1985).

Lund, J., Tanaka, T., Takahashi, N., Sarmay, G., Arata, Y. and Jefferis, R.
A protein structural change in aglycosylated IgG3 correlates with loss of hu Fcγ RI
and hu FcγRIII binding and/or activation. Molec. Immun. 27, 1145-1153 (1990).

Parekh, R.B., Dwek, R.A., Sutton, B.J., Fernandes, D.L., Leung, A., Stanworth, D., Rademacher, T.W., Mizuochi, T., Taniguchi, T., Matsuta, K., Takeuchi, F., Nagano, Y., Miyamoto, T. and Kobata, A. Association of rheumatoid arthritis and primary osteoarthritis with changes in the glycosylation pattern of total serum IgG. Nature, 316: 452-457 (1985).

REVENDICATIONS

- 5 1. Procédé pour mesurer l'activation d'une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, transformée ou non, par un anticorps monoclonal (AcMo) ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
 - 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la cellule effectrice est une cellule Jurkat exprimant le récepteur CD16.
- 3. Procédé selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on quantifie au moins une cytokine sélectionnée parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, TNFa et IFNγ.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'on quantifie 20 l'interleukine IL-2.
 - 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le taux de cytokine produite est un marqueur d'activation ou d'inhibition des cellules effectrices.

...

6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que le taux d'interleukine IL2 sécrétée reflète la qualité de l'anticorps fixé par le récepteur CD16 quant à son intégrité (fonction FC) et à son efficacité (site antigénique) de liaison à l'antigène.



- 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le taux d'interleukine IL2 sécrétée est corrélé à une activité du type ADCC.
- 8. Procédé pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Ce procédé est particulièrement adapté pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal de spécificité anti-Rh du globule rouge humain.

- 9. Procédé pour évaluer la capacité d'une cellule à produire un anticorps monoclonal efficace, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que les cellules produisant des anticorps sont choisies parmi CHO, YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines, les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines ou tout autre cellule d'expression.
- 11. Procédé pour évaluer l'efficacité et de l'intégrité d'anticorps polyclonaux après une étape ou plusieurs étape de purification, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps purifié et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

15

- 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le taux d'interleukine IL2 sécrétée est corrélé à une activité du type ADCC.
- 8. Procédé pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 9. Procédé selon la revendication 8 pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal de spécificité anti-Rh du globule rouge humain.

i

- 10. Procédé pour évaluer la capacité d'une cellule à produire un anticorps monoclonal efficace, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 20 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que les cellules produisant des anticorps sont choisies parmi CHO, YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines, les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines ou tout autre cellule d'expression.
- 25 12. Procédé pour évaluer l'efficacité et de l'intégrité d'anticorps polyclonaux après une étape ou plusieurs étape de purification, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps purifié et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

5

- 13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que le mélange réactionnel comprend des d'immunoglobulines humaines (IVIg).
- 14. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 13 pour évaluer la
 production d'AcMo par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.
 - 15. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 13 pour sélectionner des anticorps efficace pour un traitement thérapeutique.
- 16. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 13 pour évaluer la capacité des cellules effectrices d'un patient en réponse à un anticorps monoclonal ou polyclonal approprié pour son traitement.

- 13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'on sélectionne les anticorps pour lesquels une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 est observée par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou en présence d'un anticorps donné comme référence négative.
- 14. Procédé selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que le mélange réactionnel comprend des d'immunoglobulines humaines (IVIg).
- 15. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 14 pour évaluer la production d'AcMo par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.
 - 16. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 14 pour sélectionner des anticorps efficace pour un traitement thérapeutique.

. 5.0

17. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 14 pour évaluer la capacité des cellules effectrices d'un patient en réponse à un anticorps monoclonal ou polyclonal approprié pour son traitement.

15 .

5

ADCC CMN sur hématies

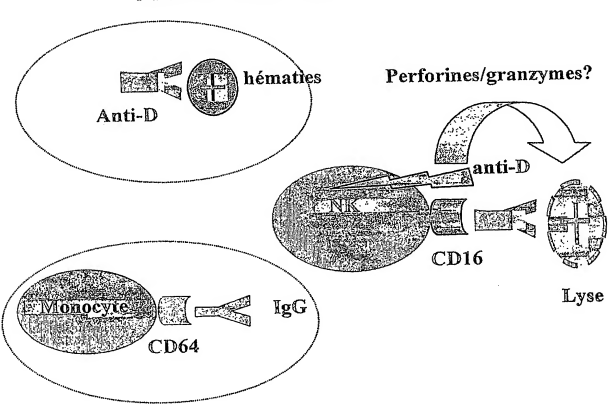


FIGURE 1

ADCC NK sur hématies

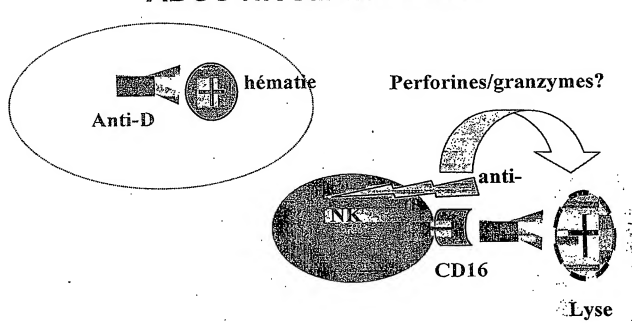


FIGURE 2

ADCC NK . Inhibition en presence de l'anti-CD16 : 3G8 Tox 324 02 015

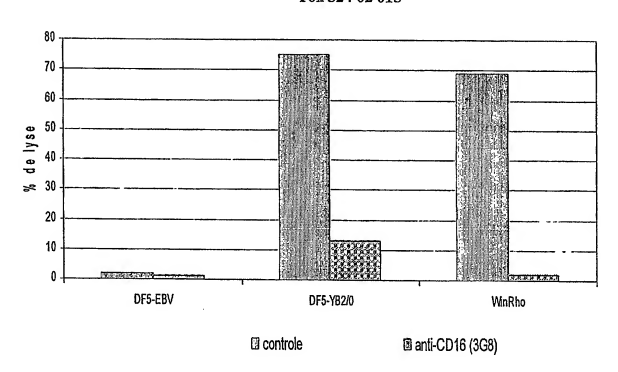


FIGURE 3

Activation de Jurkat CD16 induite par un anti-Rhésus D et production d'IL2

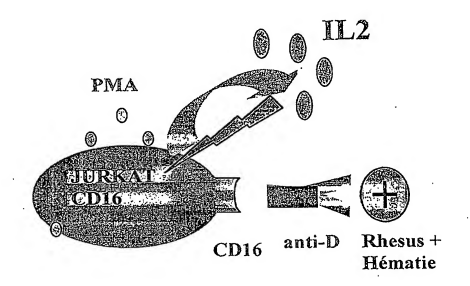


FIGURE 4

Activation de Jurkat CD16 induite par un anti-Rhésus D et production d'IL2

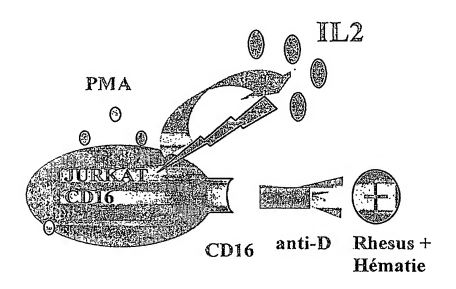


FIGURE 5



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page Nº1...?...

(À fournir dans le cas où les demandeurs et

75800 Paris Cedex 0		ies inventeurs ne sont pas les memes personnes)	
elepnone : 33 (1) 34	33 04 53 04 Tèlécopie : 33 (1) 42 94 86	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W / 2706
	es pour ce dossier (facultatif)	239864 NT	
N° D'ENREGIS	STREMENT NATIONAL	0211416	
TITRE DE L'IN	IVENTION (200 caractères ou esp	paces maximum)	
		·	
	-		
MESURE DE	LA PRODUCTION DE CYT	TOKINES COMME MARQUEUR D'ACTIVATION DE CELLULES	EFFECTRICES
	•		
LE(S) DEMAN	DEUR(S):		
T ARORATO	TOF FRANCAIS DII FRAC	TIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES : Zone d'activité d	le Courtaboeuf 3
	ropiques 91940 LES ULIS F		. 44
			. i.
	•		# ·
		•	i, u
DESIGNE(NT)	EN TANT QU'INVENTEUR(S	S):	
Nom Nom	•	T	
Prénoms	•	de ROMEUF Christophe	
		<u> </u>	
Adresse	Rue .	116, rue de la Bassée	
	Code postal et ville	59000 LILLE FR	
Société d'a	appartenance (facultatif)		
Nom Nom		GAUCHER Christine	
Prénoms		- Million Small Sm	
	Rue		
Adresse		32, rue des Mésanges	
	Code postal et ville	59320 SEQUEDIN FR	
Société d'a	appartenance (facultatif)		
Nom Nom		GLACET Arnaud	
Prénoms			
	Rue		
Adresse		46 rue Ringot 1 ,59147 GONDECOURT FR	
	Code postal et ville	59147 GONDECOURT FR	
-	appartenance (facultatif)		
S'il y a plus	s de trois inventeurs, utilisez plu	usieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du noi	mbre de pages.
	SIGNATURE(S)	•	
	Demandeur(S) Andataire	· 1-	
	ANVAIAIKE Nualité du signataire)	Marty 921169	



BREVET D'INVENT

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis. rue de Saint Pétersbourg

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)



75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire Vos références pour ce dossier (facultatif) N° D'ENREGISTRENEAT NATIONAL TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) MESURE DE LA PRODUCTION DE CYTOKINES COMME MARQUEUR D'ACTIVATION DE CELLULES EFFECTRICES. LE(S) DEMANDEUR(S): LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES : Zone d'activité de Courtabocuf 3. avenue des Tropiques 91940 LES ULIS FRANCE - FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : Nom Prénoms DHAINAUT Frédéric Rue Adresse Code postal et ville 4. rue de Dourdan Société d'appartenance (facultatif) 91870 BOISSY LE SEC Nom Prénoms **BOUREL** Dominique Adresse Code postal et ville 85 Lavenhe Germaine Société d'appartenance (facultatif) 59110 LA MADELEINE Nom Prénoms Rue Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suiviliqu nombre de pages. DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) **OU DU MANDATAIRE** 921163 (Nom et qualité du signataire)

loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à le formulaire.



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.